



ÚČEL: SOP –EK – 01 stanoví formu a ostatní náležitosti společné všem operačním postupům EK

1. FORMÁT A GRAFIKA SOP

Uvedený formát tohoto SOP je co do formy vzorem pro všechny SOP. Mění se jen konkrétní specifické údaje pro určitý SOP (název, obsah, zpracoval, schválil, datum revize atd.). Závazné dle tohoto vzoru je jen členění na články uvedené pořadovou arabskou číslicí. Další účelné členění textu je na uvážení jeho autora.

2. ZÁHLAVÍ A ZÁPATÍ

Záhlaví je na všech stránkách dokumentu stejné. V horní části tabulky je označení dokumentu ve tvaru SOP – EK - pp, kde pp je dvoumístné pořadové číslo dokumentu. Do středu záhlaví se umísťuje název SOP. Do spodní části tabulky záhlaví se uvádí číslo aktuální verze dokumentu a vpravo aktuální stránka lomenu celkový počet stran dokumentu. Na konci dokumentu s číslováním stran je informace o tom, kdo a kdy dokument zpracoval, schválil s datem a datum revize. Revize dokumentů je jednou za tři roky, pokud však není nutná dřívější revize z důvodů změn v legislativě.

3. PÍSMO

Písmo ve tvaru Times New Roman velikosti 12. Pro nadpisy v záhlaví Arial velikosti 12, avšak tučně.

4. ADMINISTRACE SOP

Uložení platných SOP : Uchovávání na pracovišti EK.

Uložení neplatných SOP: Uchovávání na pracovišti EK

Stahování neplatných SOP: Každý příjemce stvrzuje svým podpisem při převzetí nové platné verze, že si je vědom neplatnosti verzí předchozích. S každou novou verzí kteréhokoliv SOP nebo přílohy je současně aktualizován i seznam SOP a příloh včetně data platnosti.

Odpovědnost za rozdělování, evidenci a archivaci platných i neplatných verzí:
asistentka EK.

Zpracované SOP jsou k dispozici na webu nemocnice www.nemocnice.opava.cz a intranetu SNO. Takto jsou k dispozici poslední platné verze SOP. Jeden originál je uschován v kanceláři EK.

5. LEGISLATIVA

SOP jsou tvořeny na základě platné legislativy, tj. zákon č. 378/2007Sb. - zákon o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), zákon 123/2000 Sb. – zákon o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, vyhláška č. 226/2008 Sb., kterou se stanoví správná klinická praxe a bližší podmínky klinického hodnocení léčiv.

Zpracoval	PharmDr. Marie Zajícová	19. 4. 2012	
Schválil	JUDr. Luděk Zakopal	19. 4. 2012	
Revize			
Revize			